(19)日本国特許庁(JP)

(12) 公表特許公報(A)

(11)特許出願公表番号

特表平8-505151

(43)公表日 平成8年(1996)6月4日

(51) Int.Cl.⁶

識別記号 庁内整理番号

FΙ

C 0 7 C 317/44

7419-4H 7419-4H

315/02 74

審査請求 未請求 予備審査請求 有 (全 13 頁)

(21)出願番号 特願平6-515524

(86) (22)出顧日 平成5年(1993)12月21日 (85)翻訳文提出日 平成7年(1995)5月23日

(86)国際出願番号 PCT/US93/12444

(87)国際公開番号 WO94/21603

(87)国際公開日 平成6年(1994)9月29日

(31)優先権主張番号 07/996, 342

(32)優先日 1992年12月23日

(33)優先権主張国 米国(US)

(71)出願人 スミスクライン・ビーチャム・コーポレイ

ション

アメリカ合衆国ペンシルベニア州19406—0939、キング・オブ・プルシア、スウェードランド・ロード709番、ピー・オー・ボックス1539、ユー・ダブリュー2220、コーポレート・インテレクチュアル・プロパテ

1

(72)発明者 ウェブ,ケビン・スコット

アメリカ合衆国ペンシルベニア州19460、 フェニックスピル、パウダー・ホーン・ド

ライブ1415番

(74)代理人 弁理士 青山 葆 (外1名)

最終頁に続く

(54) 【発明の名称】 スルホンの製造方法

(57) 【要約】

12.5%水性アセトン中のオキソンを使用し、重炭酸ナトリウムでpH7.5~8.0に緩衝化させて、ある種のスルフィドをスルホキシドまたはスルホンに転換することができる。

【特許請求の範囲】

1. 式 I:

(I)

[式中、点線は、ナフチルを形成する第2の芳香環を示し、

 R_1 は、 $C_8 \sim C_{18} - P$ ルキル、 $C_7 \sim C_{12} - P$ ルコキシ、置換もしくは非置換のフェニル $- C_4 \sim C_{10} - P$ ルキル、置換もしくは非置換のフェニル $- C_8 \sim C_9$ - Pルコキシであり、ここで、置換フェニルは、ブロモ、クロロ、トリフルオロメチルまたは $C_1 \sim C_4 - P$ ルコキシで置換されており;

Rは、 $-(CH_2)_nA$ 、 $-(CH_2)_nA$ rAであり、ここで、nは、 $0\sim6$ であり、Arは、フェニルまたは置換フェニルであり、Aは、 $-(CH_2)_nR_2$ であり(ここでnは、 $0\sim6$ である)、

 R_2 は、-COOHまたは CO_2X であり、ここで、Xは、アルカリ金属カチオンであり、

 $Y \downarrow L \setminus R_2 \downarrow L \downarrow L \perp L \mid L \mid R_3 \mid (L \mid R_3 \mid L \mid R_2 \mid L \mid R_3 \mid R_3$

 R_3 は、水素、メチル、 $C_1 \sim C_4$ アルコキシ、フルオロまたはヒドロキシである]

で示されるスルホンの製造方法であって、

i . 式A:

で示される酸のアルカリ金属塩水溶液を製造し、

ii. 重炭酸アルカリ金属を使用して、該溶液をpH7~8.5に緩衝化し;

iii. 水に対して10~15重量%の量のケトン共溶媒を添加し;

iv. 1~1.5当量のオキソン(Oxone®)を添加し;

- v. 10℃~50℃の温度で30分~2時間、反応を行うことからなることを 特徴とする製造方法。
 - 2. 水酸化アルカリ金属がNaOHである請求項1記載の製造方法。
- 3. 重炭酸アルカリ金属が重炭酸ナトリウムであり、pHの範囲が7.5~8. 0 である請求項3記載の製造方法。
 - 4. ケトンがアセトンである請求項2記載の製造方法。
- 5. 式 I で示されるスルフィドがフェニル基であり、R が 4 ーカルボキシフェニルである請求項 4 記載の製造方法。
 - 6. i. 2. 1 当量のNaOHを含有する水に溶解したスルフィドを溶解し、
 - ii. 過剰の重炭酸ナトリウムを添加し、
- iii. 1 2. 5%アセトン/水溶液(容量/容量)を調製するのに充分な量のアセトンを添加し、

iv. 1.35 当量のオキソン(Oxone®)を添加し、次いで、

【発明の詳細な説明】

スルホンの製造方法

発明の範囲

スルフィドを、重炭酸塩によりpH約7.5~8.0に緩衝化した水/ケトン共

溶媒系中でオキソン (Oxone®)を使用して、スルホキシドまたはスルホンに変換した。

背 景

一連のアラキドン酸代謝産物からなるペプチド系ロイコトリエンLTC $_4$ 、LTD $_4$ およびLTE $_4$ は、細胞および組織生物学にて重要な役割を果たすことが判明している。特に、これらのロイコトリエン(С $_4$ 、 D_4 およびE $_4$)は、現在、これらのアレルギー性喘息のうち種々の即時型過敏症に直接関係すると考えられる。新規ペプチドロイコトリエンレセプター拮抗薬である(R*, S*)- β --[(4- カルボキシフェニル)スルホニル)- α - メトキシー 2 - (8- フェニルオクチル)ベンゼンプロパン酸が見いだされ、次いで、気管支喘息の治療のための候補として選択された。この化合物およびその製造方法は、まず、スルフィドを製造し、次いで、m-nルクロロ安息香酸で処理してスルホンを得たことを記載している欧州特許出願第90306438.4号に開示されている。該反応をスキーム Iに示す。

スキームI

新規薬物試験についての合成をスケールアップする努力は、スルフィドをスル

ホンに酸化する新規方法のための研究に至る。多くの試薬は、このタイプの酸化 についての文献において知られているが、それぞれ、この一般的な構造式の化合 物をキログラムの単位の量で合成するのに適しないのは明らかである。必要なものは、スケールアップに柔軟に対応する酸化、実施操作の容易さ、および環境的に健全であることだった。

いくつかの酸化方法が、この一連の化合物のための最適な条件を見いだすのに 研究された。以下の解決法が研究された:

30%過酸化水素の存在下でのタングステン酸ナトリウム・二水和物の使用が試みられた。スルホキシドおよびスルホン(3:1)の混合物が得られ、長期加熱(60℃)(引用文献を挿入)は、HPLC(25%(PAR))によって明らかなように、主として望ましくない不純物を生成した。別法として、モリブジン酸アンモニウム(VI)・4水和物および30%過酸化水素[アマレル、エム・ジェイ(Amarel、M. J.)、ジャーナル・オブ・ケミカル・ソサイエティ(J.Chem.Soc.)(c)1969、2495]は、むしろ鈍い反応であることが判明した。室温で96時間後、該反応は、16%のスルホキシド中間体が残存し、不完全であった。高温でのこの同一反応は不成功であり、所望の生成物は、該反応条件に対して不安定であることが判明した。

水酢酸中の過ホウ酸ナトリウム[マキロープ,エイ(McKillop, A.);タービン,ジェイ・エイ(Tarbin, J. A.)、テトラヘドロン・レターズ(Tetrahedron Lett.)1983、24(14)、1505]は、少量のスルホンの合成の有効かつ有用な方法であることが証明された。しかしながら、キログラム単位での変換の場合、該薬物の物理特性により、氷酢酸中の過ホウ酸ナトリウムの使用は、許容できなかった。反応条件のいくつかの変更が、実行でき、かつ、信頼性のある方法を得るのに研究されたが、酢酸をギ酸(88%または96%)または50%水性メタノール(酸触媒下)に代えることは、スルフィドのスルホンへの完全な変換を行うには、効果的ではなかった。

50%水性メタノール中のオキソン(Oxone®) [トロスト, ビー・エム (Trost, B. M.); カーラン, ディ・ピー (Curran, D. P.)、テトラヘドロン・

レターズ、1990、31(26)、3685]または50%水性アセトン[ヴォルクマン,アール・エイ(Volkmann,R.A.);ケルボー,ピー・アール(Kelba

(6)

ugh, P · R ·);ネイソン, ディ・エム(Nason, D · M ·);ジェイシス, ヴィ・ジェイ(Jasys, V · J ·)、ジャーナル・オブ・オーガニック・ケミストリー(J · Org · Chem ·)、1992、57、4352] が、スルフィド酸化について使用されるが、ここで目的とするスルホンの酸化のための有用な方法ではなかった。インコンシステンシー純度のわずか $65\sim70$ %の単離収率で、所望のスルホンを製造するために、相間移動触媒、ゆるやかな加熱(55 °)および過剰の酸化剤が必要とされた。テトラー n 一ブチルアンモニウムオキソン [トロスト,エム・エム(Trost, M · M ·);ブラスロー,アール(Braslau,R ·)、ジャーナル・オブ・オーガニック・ケミストリー(J · Org · Chem ·)、1988、53、532] は、この塩を製造するために必要とされた多量の固体によって実行できないと思われた。

取り締まり機関に許容される塩の形態を得る方法を見いだす試みが、共溶媒を使用する炭酸塩緩衝化水性系が大成功を付与するという知見をもたらした。結果は、pHを緩衝化するための炭酸塩および共溶媒としてのケトンを使用するオキソンをベースとした酸化系であった。エピマー化は、該反応条件下では見られず、さらに、桂皮酸誘導体に至るスルホニル酸基の脱離は、生じなかった。

発明の概要

式 I:

(I)

「式中、点線は、ナフチルを形成する第2の芳香環を示し、

 R_1 は、 $C_8 \sim C_{13} -$ アルキル、 $C_7 \sim C_{12} -$ アルコキシ、置換もしくは非置換のフェニル $-C_4 \sim C_{10} -$ アルキル、置換もしくは非置換のフェニル $-C_3 \sim C_9 -$ アルコキシであり、ここで、置換フェニルは、ブロモ、クロロ、トリフルオロ

メチルまたは C1~ C4- アルコキシで置換されており;

Rは、 $-(CH_2)_n$ ArAまたはArAであり、ここで、nは、 $0\sim6$ であり、Arは、7ェニルまたは置換フェニルであり、Aは、 $-(CH_2)_n$ R $_2$ であり(ここでnは、 $0\sim6$ である)、

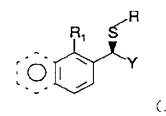
 R_2 は、-COOHまたは CO_2X であり、ここで、Xは、アルカリ金属カチオンであり、

 $Y L \subset R_2 = C L \subset C \subset R_3 \subset R_2 \subset$

 R_3 は、水素、メチル、 $C_1 \sim C_4$ アルコキシ、フルオロまたはヒドロキシである 1

で示されるスルホンの製造方法であって、該製造方法は、

i. 式A:



で示される酸のアルカリ金属塩水溶液を製造し、

ii. 重炭酸アルカリ金属を使用して該溶液をpH7~8.5に緩衝化し;

iii. 水に対して10~15重量%の量のケトン共溶媒を添加し;

iv. 1~1.5 当量のオキソン(Oxone®)を添加し;

v. 10°~50℃の温度で30分~2時間、反応を行うことからなる。

式 I および式 A において、フェニルまたはナフチル基は、いずれも存在することができる。ナフチルは、中央に円を有する点線の使用によって表され、式 I および A のその部分は、フェニルの場合は存在しなくてもよく、ナフチル基の場合は、存在する。本発明は、化合物の両方の場合を包含するものである。

式Aで示されるスルフィドは、文献、特に、特許文献中に見つけることができる。Rがアルキル酸である化合物は、米国特許第4,820,719号および第4,874,792号に開示されている。Rが5員環の複素環式環の基である式A化合物は、米国特許第5,135,938号に開示されている。Rが6員環のアリー

ルまたはヘテロアリール基であるスルフィドは、欧州特許出願第9030643 8.4号に開示されている。点線がナフチルを示す化合物は、欧州特許出願第9 1908637.1号に開示されている。全ては、あたかも本明細書に記載されているかのように、全て、引用によって一体化される。

本発明において最も関心のある化合物は、Rが4ーカルボキシフェニル基である化合物である。これらのスルフィドの製造方法は、欧州特許出願第91908637.1号に開示されている。最も関心のある酸化は、スルフィドである(R*, S*) $-\beta$ $-[(4-カルボキシフェニル)チオ)-\alpha-メトキシー2-(8-フェニルオクチル)ベンゼンプロパン酸をその対応するスルホンである(R*, S*) <math>-\beta$ $-[(4-カルボキシフェニル)スルホニル)-\alpha-メトキシー2-(8-フェニルオクチル)ベンゼンプロパン酸に転換する酸化である。これらの化合物は、両方とも、欧州特許出願第91908637.1号に開示されている。この出願において、スルホンは、スルフィドを約2当量の<math>m$ -ペルクロロ安息香酸で処理することによって製造された。

この方法では、まず、アルカリ金属塩の形態のスルフィドの水溶液を製造する。これは、水に、存在するアルカリ金属塩を単に溶解させることによって、または、アルカリ金属塩基、例えば、アルカリ金属の水酸化物の溶液に遊離酸を溶解させることによって行われる。遊離酸を塩基に溶解させる場合、最低2当量の塩基を使用すべきである。分子中の酸性官能当たり少なくとも1当量の塩基を使用するのが好ましく、全ての酸の基の完全なイオン化が達成されるように過剰の塩基が好ましい。カチオンとして、好ましいイオンは、ナトリウムである。水酸化ナトリウムは、好ましい水酸化アルカリ金属である。

次に、緩衝化剤を添加して、pHを調節する。重炭酸イオンが好ましく、特に、スルフィド塩のカチオンと同一のカチオンを有する重炭酸塩である。ここでは、重炭酸ナトリウムが好ましい。溶液をpH約7.0~8.5、好ましくは、7.5~8.0に緩衝化するのに充分な量の重炭酸塩を添加する。

次いで、10~15%の量の水混和性ケトンの形態の共溶媒を添加する。ジメ チルまたはジエチルケトンなどの簡単なケトンを使用してもよい。好ましいケト ンは、アセトンである。好ましい量は、約12.5%である。これらの数字は、 用量/用量に基づいて測定される。

次いで、オキソン(Oxone®)(ペルオキシモノ硫酸カリウム)を添加する。この酸化剤は、いくつかの供給者、例えば、U.S.A.のアルドリッチ・ケミカル・カンパニー(Aldrich Chemical Company)から市販品として入手可能である。過剰のオキソン(Oxone®)を添加する。好ましくは、過剰とは、1.1~1.5当量の範囲であるが、1.5当量を超える添加量は、スルフィドのスルホンへのコスト効果的な転換についてほとんど達成しないと思われるにもかかわらず、1.5当量を超える量を使用することもできると解される。最適な量は、約

1.35当量のオキソン(Oxone®)であると思われる。

この改良方法の特性の1つは、高温が反応を行うために必要ではないということである。該反応は、室温またはその付近で行うことができる。50℃より高い温度を使用する場合、反応が室温で1~2時間のうちに高収率で完了されるとすれば、そうすることにおける利益は、全く認知されない。

前記工程の各々において、本発明を行う方法の一部として、混合または撹拌のいくつかの形態を使用することができる。

クロマトグラフィーなどのいくつかの手段によってモニターすることができる 、反応を完全に行わせしめる期間の後、還元剤、例えば、亜硫酸水素ナトリウム を添加することによって急冷し、スルホンを塩として回収することができる。別 法としては、反応を急冷した後、該溶液を酸性にし、これによって、遊離酸を形 成する;次いで、望ましいいずれかの方法で回収する。

以下の実施例は、本発明を説明するためのものである。それは、如何なる場合 も本発明を限定するものではない。発明者が保有するものについては、請求の範 囲に言及される。

実施例

実施例1

磁気撹拌棒を装着した 500 m L の丸底フラスコに水酸化ナトリウム 1.67 g および脱イオン水 30 m L を充填した。強く撹拌した塩基性溶液に(R * , S *) $-\beta-[(4-)$ ルボキシフェニル)チオ) $-\alpha-$ メトキシー 2-(8-)ェニルオクチル)ベンゼンプロパン酸 9.5 g を添加した。該懸濁液を、室温で 20 分間、強く撹拌し、淡黄色溶液を得た。これに重炭酸ナトリウム 12.50 g およびア

セトン10mLを添加した。オキソン(Oxone®)溶液(4×10^{-4} M EDT A 40 m L 中 15.00 g)を 5 分間かけて素早く添加した。得られた懸濁液を、室温で 1/2 時間、強く撹拌した。試料を取り出し、HP L C によって分析した。該反応を亜硫酸水素ナトリウム(脱イオン水 18 m L 中 9.20 g)で急冷し、15 分間撹拌した。該溶液に酢酸エチル 200 m L を充填し、6 N H C 1 水溶液 35 m L で pH 2 に酸性化した。有機層を合わせ、脱イオン水 2×75 m L 、食塩水 1×75 m L で洗浄し、無水 N a_2 S O_4 で乾燥させ、沪過し、ロータリーエバボレーターを介して濃縮した。粘性油状物を真空ボンプ(0.5 torr)下に 48 時間置き、60 でに加熱して、標記生成物 9.44 グラム(94.07 %)を得た。

この同一の方法を使用して、式Aで示されるスルフィドのいずれかを式Iで示されるスルホンに酸化することができる。

【国際調査報告】

	INTERNATIONAL SEARCH REP	ORT	In ational app PCT/US93/124	lication No.		
A. CLASSIFICATION OF SUBJECT MATTER IPC(5) : C07C 315/02, 381/14 US CL : 562/426, 427, 429, 431, 432 According to International Patent Classification (IPC) or to both national classification and IPC						
B. FIELDS SEARCHED						
Minimum documentation searched (classification system followed by classification symbols) U.S.: 562/426, 427, 429, 431, 432						
Documentation searched other than minimum documentation to the extent that such documents are included in the fields searched						
Electronic data hase consulted during the international search (name of data base and, where practicable, search terms used)						
C. DOC	UMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT					
Category*	Citation of document, with indication, where a	opropriate, of the relev	ant passages	Relevant to claim No.		
Υ	EP, A, 0,403,249 (FRAZEE ET A see entire document.	L) 19 DECEM	BER 1990,	1-6		
Υ	Tetrahedron Letters, Vol. 31, No. et al, "Diastereoselective Oxidatio with Potassium Peroxymonosulfa entire document.	1-6				
Y	Journal of Organic Chemistry, Volkmann et al, "2 Thioalkyl Pene of Sulopenem, a (5R.6s)-6(1(R)-Hy 3-thiolanyl)thio]-2- penem Antibac see entire document.	1-6				
X Further documents are listed in the continuation of Box C. See patent family annex.						
Special casegories of cited documents: "T" later document published after document defining the general state of the art which is not considered principle or theory underlying			conflict with the applica	stion but cited to renderstand the		
.E. cet	be part of particular relevance tier document published on or after the international filing date	considered nov		s chimed invention cannot be red to involve an inventive step		
cite spo	nument which may throw doubts on priority claim(a) or which is of to ambilish the publication date of another citation or other cital reason (as specified)	"Y" document of p	erticular relevance; the involve an inventive	step when the document is		
"O" document referring to an oral disclosure, use, exhibition or other mone combined with one or more other such documents, such combination being obvious to a person skilled in the art "F" document published prior to the international filing date but later than "A" document mentions of the same patent family						
Date of the	priority date claimed actual completion of the international search JARY 1994	Date of mailing of th	Date of mailing of the international search report MAR 15 1994			
	nailing address of the ISA/US ner of Patents and Trademarks	Authorized officer MARGARET J. PAGE id				
Washington, D.C. 20231 Facsimile No. (703) 305-3230		MARGARET J. PAGE jd Tekephone No. (703) 308-1235				

Form PCT/ISA/210 (second sheet)(July 1992)*

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

Int itional application No.
PCT/US93/12444

C (Continuation). DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT					
Category*	Citation of document, with indication, where appropriate, of the relev	Relevant to claim No.			
A	Tetrahedron Letters, Vol. 22, No. 14, issued 1981, Tr "Chemoselective Oxidation of Sulfides to Sulfones with Hydrogen Persulfate", pages 1287-1290.	tion of Sulfides to Sulfones with Potassium			
		,			
:					
		,	<u>.</u>		
}					
:					

Form PCT/ISA/210 (continuation of second sheet)(July 1992)★

フロントページの続き

(81)指定国 EP(AT, BE, CH, DE, DK, ES, FR, GB, GR, IE, IT, LU, MC, NL, PT, SE), OA(BF, BJ, CF, CG, CI, CM, GA, GN, ML, MR, NE, SN, TD, TG), AU, BB, BG, BR, BY, CA, CZ, FI, HU, JP, KP, KR, KZ, LK, LV, MG, MN, MW, NO, NZ, PL, RO, RU, SD, SK, UA, US, UZ, VN